ITEM CODE: 05

** 2013年 4月改訂(第3版)

* 2012年 2月改訂(第2版)

使用の前に本添付文書をよくお読みください。

クラス | 血液・生化学検査用シリーズ 80026001*

スポットケム™ Ⅱ クレアチニン 2

[Cre2]

【全般的な注意】

本品は、体外診断用でありそれ以外の目的に使用しないでください。

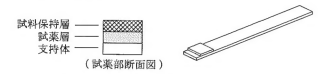
診断は、他の関連する検査結果や臨床症状等に基づいて、総合的 に判断してください。

添付文書に記載された使用方法および使用目的以外での使用に ついては、保証致しません。

使用する機器の添付文書および取扱説明書にしたがって使用してください。

【形状・構造等(キットの構成)】

本品はストリップ状であり、その試薬部分は試料保持層、試薬 層、支持体からなる多層構造をしています。



本品は100枚中に下記の成分を含有します。

<クレアチニン2(血液検査用クレアチニンキット)>

ン・ノノ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
クレアチニナーゼ・・・・・・・15.8単位
クレアチナーゼ・・・・・・・308 単位
ザルコシンオキシダーゼ・・・・・・・・30.8単位
ペルオキシダーゼ (POD)・・・・・・・・・157.5 単位
4- アミノアンチピリン···································
3,5-ジメトキシ-N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)
アニリン・ナトリウム (DAOS) · · · · · · · · 0, 79mg

【使用目的】

血清または血漿中のクレアチニンの測定

【測定原理】

試薬部分に試料(血清、血漿)が一定量点着されると、試料はまず試料保持層全面に均一に展延します。展延した試料は、試薬層に到達し、これを溶解し反応が進行します。試料中のクレアチニンは、クレアチニナーゼの作用によって、クレアチンを生成します。クレアチンはクレアチナーゼの作用によって、ザルコシンを生成します。ザルコシンはザルコシンオキシダーゼの作用によって、過酸化水素を生成します。このとき生じた過酸化水素はペルオキシダーゼの作用によって、4-アミノアンチピリン、DAOSを酸化縮合して、青色色素を生成します。これらの反応が進行しながら試薬層は完全に溶解して試料保持層に吸収され、両者は一体となって検出層を形成します。この検出層で生成された青色の呈色物質を比色定量します。

クレアチナーゼ クレアチン + H₂O → ザルコシン+尿素

ザルコシンオキシダーゼ

ザルコシン + H_2O + O_2 \longrightarrow H_2O_2 + グリシン + ホルムアルデヒド

POD

【操作上の注意】

本品はSP-4430専用試薬です。

<測定試料の性質>

- 1. 採血時の抗凝固剤はヘパリンをもちいるようにしてください。フッ化ナトリウム、モノヨード酢酸および EDTA を含む試料は、特に酵素検査項目等で負の誤差を与えることがありますのでご注意ください。BUN、T-Bi1、Alb、無機リンなど酸性緩衝剤を含む試薬では、フッ化ナトリウムやフッ化アンモニウムを添加された試料は測定できません。フッ化水素を発生し、専用測定機(SP-4430)に重大な損傷を与えます。
- 2. 血清、血漿以外のものを測定しないでください。
- 3. 試料は蒸発防止のためフタつきの容器に入れてください。
- 4. 冷蔵した試料をもちいる場合は、室温にもどしてから測定してください。
- 5. 試料に血清をもちいる場合は、血清分離に先立ち血液が十分に凝固していることを確認するとともに、測定機にセットする際に浮遊するフィブリンを除去してください。ノズルの詰まりをひきおこし、それ以降の測定結果に悪影響を及ぼすことがあります。
- 6. 試料中に気泡が入っている場合は、測定前に必ず気泡を取り除いてから測定してください。異常値を示したり、測定不能の原因となります。
- 7. 精製水や生理食塩水で、血清、血漿を希釈すると理論値から乖離する場合があります。

<妨害物質>

1. 下記の物質は、括弧内の濃度以上では測定値に影響を及ぼします。

ビリルビン C: 負誤差 (10 mg/dL)

アスコルビン酸:負誤差(10 mg/dL)

クレアチン:正誤差または負誤差 (2.5 mg/dL)

2. 下記の物質は、括弧内の濃度以下では測定値に影響を及ぼしません。

乳ビ(1400ホルマジン濁度)、ヘモグロビン(480 mg/dL)、 尿酸(20 mg/dL)

【用法・用量(操作方法)】

専用測定機 (SP-4430) の取扱説明書にしたがって、本品と試料を準備の上、測定操作を行います。誤った測定操作は正しい測定値が得られないのみならず測定機を破損させる原因となりますのでご注意ください。

本品をアルミパックより取り出す際には、以下の点に留意してください。

- ・折れ曲がったり、試薬部がストリップより剥離しないように、 本品に無理な力を加えずに丁寧に取り扱ってください。
- ・アルミパックを開封した後は、放置せずにすぐに使用してください。

<用法・用量>

- 1. 検体 6.0 μL を試薬パッド表面に点着します。
- 2.610 nmにおける試薬パッド表面の反射率を測定し、一定時間中の反射率変化量を求めます。
- 3. 反射率変化量から検量線をもちいてクレアチニン濃度を 求めます。

<試薬カードについて>

- 1. 試薬カードは専用測定機 (SP-4430) に使用してください。
- 2. 本品をご使用の際には、必ず同封の試薬カードを専用測定 機(SP-4430)に読み込ませてください。 引き続き 同一ロットの試薬をご使用の際には、この操作は必要あり ません。
- 試薬カードは専用測定機 (SP-4430) の取扱説明書にしたがって使用してください。

くキャリブレーションについて>

同封の試薬カードを専用測定機 (SP-4430) に読み込ませることによってキャリブレーションは完了します。キャリブレーションの詳細については、専用測定機 (SP-4430)の取扱説明書にしたがってください。

【測定結果の判定法】

参考基準範囲 男:0.6~1.0 mg/dL1)

女:0.4~0.8 mg/dL1)

基準範囲は種々の条件下、各検査室により変動する可能性がありますので、各施設にて適した値を設定してください。

【性能】

1. 性能

<感度>

- 1. 0 濃度検査液 (精製水) を測定するとき、測定値はすべて 0.2 mg/dL 未満を示します。^{注1)}
- 2. 既知濃度 (1.1 mg/dL) の管理用物質を測定するとき、測定 値は 0.6 ~ 1.6 mg/dL の範囲内です。
- 3. 既知濃度 (9.4 mg/dL) の管理用物質を測定するとき、測定値は $7.1 \sim 11.6 \text{ mg/dL}$ の範囲内です。

注 1) 0 濃度検査液での 0.2 mg/dL とは、専用測定機を用いたシステムでの最小検出値 (測定レンジ下限) を示し、この最小検出値未満の測定値は「0.2 mg/dL未満」と表示されます。

<正確性>

既知濃度の試料を 9 回同時に測定するとき、クレアチニン濃度 2 mg/dL 未満の場合は、測定値は既知濃度の ± 0.48 mg/dL 以内にあります。クレアチニン濃度 2 mg/dL 以上の場合は、測定値は既知濃度の $\pm 24\%$ 以内にあります。

<同時再現性>

クレアチニン濃度 2 mg/dL 未満の同一試料を 9 回同時に測定するとき、測定値の標準偏差 (SD) は 0.16 mg/dL 以下です。クレアチニン濃度 2 mg/dL 以上の同一試料を 9 回同時に測定するとき、測定値の変動係数 (CV%) は 8% 以下です。

<測定範囲>

 $0.2 \sim 20.0 \text{ mg/dL}$

2. 相関性試験成績

本法 (Y) と酵素法 (X) との相関性試験を血清試料 59 例について行った結果、相関係数 r=0.9980、回帰式 Y=0.981X+0.14 の成績を得ました。

【使用上又は取扱い上の注意】

<試薬について>

- 1. 冷蔵 (2 ~ 8°C) で保存してください。不適切な保存は試薬が有効期間内であっても、十分に性能を発揮できない場合があります。また、アルミパックは室温にもどしてから開封してください。室温にもどさずに開封した場合、吸湿等をおこし、異常値を示したり、性能を十分に発揮できない場合があります。
- 2. アルミパック包装から取り出した本品はすぐに使用してください。取り出した後、長時間放置すると異常値を示す原因となります。
- 3. その他、取り扱いの際には次のような点に注意してください。注意を怠ると異常値を示したり、測定不能の原因となります。
 - ・一度使用した試験片は再度使用しないでください。
 - ・本品の試薬部には、直接手を触れないでください。
 - ・アルミパック包装の上から、試薬部分を強く押さえないでください。
 - ・室内の揮発性薬品の汚染をさけてください。
 - ・本品を折り曲げたり、湾曲させたりしないでください。特にアルミパック包装から試験片を取り出すときは、湾曲させないように注意してください。
 - ・保存法が完全であれば、パッケージに記載されている期 日まで使用できますが、期日内でも試薬部が変色、変形 しているものは使用しないでください。
 - ・石油またはガスを燃料とする暖房器具(ストーブ、ファンヒータ)、給湯器等の使用中に測定を行う場合は、十分な換気を行ってください。

<専用測定機について>

測光窓に汚れが付着すると、試験片からの反射光を正しく読み取ることができず正しい測定結果が得られません。専用測定機の取扱説明書にしたがって清掃してください。

<廃棄について>

- 1. 感染の恐れがある試料を測定した場合は測定した残りの 試料、試料容器、試験片、ピペットチップを必ず適切な処理 をした後、廃棄してください。廃棄の際には、環境省「廃棄 物処理法に基づく感染性廃棄物処理マニュアル」にしたが って適切に処理してください。
- 2. 材質は次のとおりです。

試験片基材 PET ラミネートフィルム アルミ

試薬カード

ABS 樹脂

【貯蔵方法・有効期間】

1. 貯蔵方法

冷蔵(2~8℃)で保存してください。

** 2. 有効期間

1年6ヶ月(有効期限はアルミパックおよびパッケージに記載)

【包装単位】

アルミパック 試薬カード(SP-4430専用) 25枚(1箱中)

1枚(1箱中)

【主要文献】

1. 臨床検査法提要 改訂第 32 版 (2005)

【問い合わせ先】

アークレイ お客様相談室 滋賀県甲賀市甲南町柑子 1480 TEL 0120-103-400

(平日 8:30~18:00、土曜日 8:30~12:00)

CP77201-603B

販売元

アークレイ株式会社 京都市南区東九条西明田町57 製造販売元 株式会社アークレイ ファクトリー 滋賀県甲賀市甲南町柑子1480